PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-245460

(43)Date of publication of application: 12.09.2000

(51)Int.Cl.

C12N 15/09

C12N 11/04

C12Q 1/68

DO6M 15/03

// GO1N 33/50

(21)Application number: 11-059361

(71)Applicant: MITSUBISHI RAYON CO LTD

(22)Date of filing:

05.03.1999

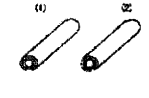
(72)Inventor: AKITA TAKASHI

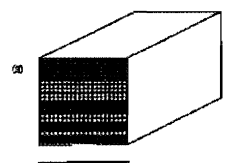
TO FUJIO

(54) NUCLEIC ACID-IMMOBILIZED HOLLOW FIBER AND ARRANGED BODY OF NUCLEIC ACID-IMMOBILIZED HOLLOW FIBERS AND ITS THIN SPECIMEN

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain hollow fiber that makes the micro divided injection operations, for example, many errors-causing spotting method unnecessary, and can prepare thin specimens that have each fiber cross section of an arranged hollow fiber in which nucleic acids are exactly and densely immobilized to the inner surface of the hollow fiber by immobilizing nucleic acids thereto. SOLUTION: Nucleic acid, for example, DNA, RNA or the like is immobilized to the inner surfaces of individual hollow fibers. These hollow fibers are arranged to a fiber bundle including 100 or more count/cm2 of hollow fibers in which nucleic acids are immobilized to the hollow surface. In this fiber bundle, individual fibers are regularly arranged. The whole or a part of individual fibers are immobilized with different kinds of nucleic acids. In a preferred embodiment, thin specimens of the nucleic acid-immobilized hollow fiber arranged body have each the cross section crossing the fiber axis of the arranged fiber body of nucleic







acid-immobilized hollow fiber arrange body. The hollow fibers are prepared from nylon 6,

Searching PAJ

polyethylene terephthalate, poly(lactic acid) or the like.

2 of 2

最終頁に続く

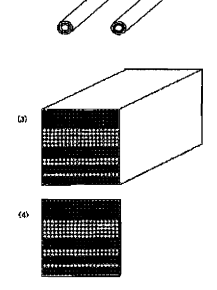
(12) 公開特許公報(A) (11)特許出職公開番号 (19)日本国特許庁(JP) 特開2000-245460 (P2000-245460A) (43)公開日 平成12年9月12日(2000.9.12) PΙ (51) Int Cl. 強制記号 テーマテート"(参考) C 1 2 N 15/09 C 1 2 N 15/00 2G045 11/0411/04 4B024 4B033 1/68 C12Q C 1 2 Q 1/68 D06M 15/03 D06M 15/03 4B063 # G 0 1 N 33/50 ZNA G01N 33/50 ZNAP 4L033 審査前录 未請求 語水項の数6 OL (全 10 頁) (21)出職番号 特顧平[]-5936] (71) 出廠人 000006035 三菱レイヨン株式会社 (22)出題日 平成11年3月5日(1999.3.5) 東京都港区港附一丁目6曾41号 (72)発明者 秋田 隆 広島県大竹市御幣町20番1号 三菱レイヨ ン株式会社中央技術研究所内 (72)発明者 勘 不二夫 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三 養レイヨン様式会社化学品開発研究所内 (74)代理人 100091098 **弁理士 平水 祐輔 (外1名)**

(54) 【発明の名称】 検験間定化中空範絶並びに検験固定化中空範絶配列体及びその停片

(52)【要約】 (修正有)

【解決手段】 核酸固定化中空繊維並びに核酸固定化中 空纖維配列体及びその薄片。

【効果】 核酸が任意に高密度且つ正確に配列された核酸固定化中型機能配列体の機能断面を有する薄片を再現性よく効率的に得ることができる。この薄片を用いて、 核体中の核酸の種類および量を調べることができる。



(1)

(2)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 核酸が固定化された中空繊維。

【譲水項2】 請求項1記載の繊維の束を含む核酸固定 化中空模模配列体。

1

【請求項3】 御継配列体中の各繊維が規則的に配列さ れたものである請求項2記載の核酸固定化中型繊維配列 体.

【請求項4】繝雑の豪が、1cm゚あたり100本以上 の中空繊維を含むものである請求項を又は3記載の核酸 固定化中空繊維配列体。

【請求項5】 核酸の種類が、各編作の全部又は一部に おいて異なるものである諸求項2~4のいずれか1項に 記載の核酸固定化中変繊維配列体。

【請求項6】 請求項2~5のいずれか1項に記載の核 醴固定化中空機能配列体の繊維輔と交差する切断面を有 する。前記核酸固定化中空機能配列体の薄片。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は 核酸が固定化され た高分子材料に関する。詳しくは、核酸が固定化された。20 中空機権並びに核陰が固定化された中空繊維配列体及び その薄片に関する。

 $[0\,0\,0\,2\,1]$

【従来の技術】近年、各種生物におけるゲノムプロジェ クトが進められており、ヒト遺伝子をはじめとして、多 数の遺伝子とその塩基配列が焦速に明らかにされつつあ る。配列の明らかにされた遺伝子の機能については、各 種の方法で調べることができるが、その有力な方法の一 つとして、明らかにされた塩基配列情報を利用した遺伝 子発現解析が知られている。例えば、フーザンハイブリー ダイゼーションに代表されるような、各種の核酸:核酸 間ハイブリダイゼーション反応や各種のPCR反応を利用 した方法が関発され、当該方法により各種遺伝子とその 生体機能発現との関係を調べることができる。しかしな がら、これらの方法では適用し得る適伝子の数に制限が ある。したがって、今日のゲノムプロジェクトを通して 明らかにされつつあるような、一個体レベルという極め て多数の遺伝子から構成される複雑な反応及会体からみ ると、上記方法により遺伝子の総合的・系統的解析を行 うことは困難である。最近になって、多数遺伝子の一括 40 発視解析を可能とするDNAマイクロアレイ法(DNA チップ法)と呼ばれる新しい分析法。ないし方法論が関 **発され、往目を集めている。**

【0003】これらの方法は、いずれも核酸:核酸間ハ イブリダイゼーション反応に基づく核酸検出・定量法で ある点で原理的には従来の方法と同じであるが、マイク ロアレイ又はチップと呼ばれる平面基盤片上に、多数の DNA断片が高密度に整列固定化されたものが用いられ ている点に大きな特徴がある。マイクロアレイ法の具体 等を蛍光色素等で標識したサンブルを平面基盤片上でハ イブリダイゼーションさせ、互いに相補的な核酸(DN AあるいはRNA〉同士を結合させ、その箇所を蛍光色 素等でラベル後、高解像度解析装置で高速に読みとる方 法が挙げられる。こうして、サンブル中のそれぞれの遺 伝子量を迅速に維定できる。即ち、この新しい方法の本 質は、基本的には反応試料の微量化と、その反応試料を 再現性よく多量・迅速・系統的に分析。定量しりる形に 配列・整列する技術との統合であると理解される。核酸 を基盤上に固定化するための技術としては、上記ノーザ ン法同権、ナイロンシート等の上に高密度に固定化する 方法の他、更に密度を高めるため、ガラス等の基型の上 にポリリジン等をコーティングして固定化する方法、あ るいはシリコン等の基盤の上に短鎖の核酸を直接固相合

成していく方法などが関発されている。

【0004】しかし、例えば、ガラス等の固体表面を化 学的又は物理的に修飾した基盤上に核酸をスポッティン グ固定化する方法[Science 270, 467-470(1995)]は、ス ボット密度でシート法より優れるものの、スポット密度 及びスポット当たり固定できる核酸量がシリコン基準上 における直接合成法(U.S.Patent 5,445,934, U.S.Paten τ 5,274,305) と比較して少量であり、再視が困難であ る点が指摘されている。他方、シリコン等の基盤の上に フォトリソグラフィー技術を用い、多種の短鎖核酸をそ の場で規則正しく固相合成していく方法に関しては、単 位面積当たりに合成しうる核酸複数(スポット密度)及 びスポット当たりの固定化量(合成量)、並びに再現性 等において、スポッティング法より優れるとされるもの。 の、固定化しろる化合物種は、フォトリングラフィーに - 30 より制御可能な比較的短鎖の核酸に限られる。さらに、 高価な製造装置と多段の製造プロセスにより、チップ当 たりの大きなコストダウンが困難とされる。その他、微 小な狙体上に該酸を固相合成しライブラリー化する手法。 として、微小なピーズを利用する方法が知られている。 この方法は、チップ法より長鎖の核酸を多種・安価に合 成することが可能であり、またcDNA等より長錆の核 酸も固定可能と考えられる。しかしながら、チップ法と 異なり、指定の化合物を指定の配列基準で再現性よく整 列させたものを作製することは困難である。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】このような状況下、鎖 長によらず核酸を所定の遺度に固定化でき、規定可能な 形に高密度に再発よく配列化可能で 安価な大量製造に 適応しうる新たな体系的方法論の確立は、今後重要性を 増すと考えられる遺伝子解析に強く求められるものであ り、本発明が解決しようとする課題である。

【りり06】具体的には、本発明が解決しようとする課 題は、ケイロンシートやガラス基盤のような二次元担体 上への微量スポッティングや微量分注による核酸配列体 的使用核としては、例えば、研究対象網膜の発現遺伝子 50 製造法に比べ、核酸関定化量が高く、単位面積あたり配

1 of 1

(3)

列される核酸分子種の高密度化が可能で、大量生産によ り適した配列体、すなわち核酸が固定化された二次元的 (平面的) 配列体(固定化核酸二次元配列体という)の 製造法の確立である。また、本発明が解決しようとする 課題はシリコン基盤上へのフォトリソグラフィーと関相 台成との組み合わせによる高密度オリゴ核酸配列体製造 法と比べ、cDNAを含む長鎖の核酸にも適応可能で、 製造コストのより低い固定化核酸二次元配列体製造法の 確立である。そこで、本発明は、核酸が固定化された中 空職雑並びに核酸が個定化された中空機維配列体及びそ 10 れらの修飾様を採用することができる。一例として、核 の薄片を提供することを目的とする。

3

100071

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上述の如 き課題を解決すべく、鋭意検討を重ねた結果、核酸整列 化プロセスと固定化プロセスとを同一の二次元担体上で 行う従来法の発想を改め、核酸の固定化プロセスを一次 元構造体としての繊維上(1本の繊維上)に独立して行 い。それらの整列化プロセスに各種の繊維賦形化技術を **導入することにより三次元構造体としての繊維束を作製** し、得られる機能楽の切片化プロセスを経ることで、圏 20 -定化核酸二次元高密度配列体を作製し得ることを見いだ し、本発明を完成するに至った。

【0008】すなわち、本発明は、核酸が固定化された 中空機権である。さらに、本発明は、前記中空機能の東 を含む核酸固定化中空繊維配列体である。該配列体とし ては、例えば配列体中の中空繊維が規則的に配列された ものが挙げられ、1cm゚あたり100本以上の中空機 継を含むものが挙げられる。また、これらの中空継継に 固定化された核酸の種類としては、各中型繊維の全部又 は一部において異なるものが挙げられる。さらに、本発 30 明は、前記核酸固定化中空機能配列体の繊維輔と交送す る切断面を有する、前記絃酸固定化中空繊維配列体の薄 片である。

[0009]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明において、繊維に固定化する対象となる核酸とし ては、デオキシリボ核酸(DNA)やリボ核酸(RN A) が挙げられる。本発明に用いる核酸は、市販のもの でもよく、また、生細胞などから得られた核酸でもよ

【0010】生細胞からのDNA又はRNAの諷製は、 公知の方法、例えばDNAの抽出については、Blinらの 方法(Blin et al., Nucleic Acids Res. 3: 2303 (19 76))等により、また、RNAの抽出については、Faval oroちの方法(Favaloro et al., Methods Enzymol.55: 718 (1980)) 等により行うことができる。固定化する 核酸としては、更に、鎖状若しくは環状のプラスミドD NAや染色体DNA、これらを制限酵素により苦しくは 化学的に切断したDNA断片、試験管内で酵素等により

レオチド等を用いることもできる。

【りり】】】本発明では、核酸をそのまま中空機能に固 定化してもよく、また、複酸に化学的修飾を施した誘導 体や、必要に応じて変成させた核酸を固定化してもよ い。核酸の化学的修飾には、アミノ化 ピオチン化、デ ィゴキシグニン化等が知られており[Current Protocols In Molecular Bhology, Ed.: Frederick M. Ausubel e τ al. (1990)、脱アイソトープ実験プロトコール (1) D ! Gハイブリダイゼーション (秀衡社)] 、本発明ではこ 酸へのアミノ臺導入に関して説明する。

【0012】アミノ基を育する脂肪族歳化水素績と一本 鎖核酸との結合位置は特に限定されるものではなく、核 酸の5.末端または3.末端のみならず核酸の鎖中(例 えば、リン酸ジエステル結合部位または塩基部位)であ ってもよい。この一本鎖複酸誘導体は、特公平3-74739。 号公報、米国特許4,657,025号、米国特許4,789,737号等 に記載の方法にしたがって調製することができる。この 方法以外にも、例えば、市販のアミノ基導入用試薬[例 えば、アミノリンクエリ(商権名);PEバイオシステム ズジャパン性、Amno Modifiers(商標名):クロンテ ック社] などを用いて、又はDNAの5.末端のリン酸 にアミノ基を有する脂肪族炭化水素鎖を導入する周知の 方法(Nucleic Acids Res.,11(18),6513-(1983))にし たがって調製することができる。

【0013】本発明において、核酸の固定化に用いると とができる中空機械としては、合成機能、半合成機能、 再生糊絵、天然観雑等が挙げられる。合成繊維の代表例 としては、ケイロン6、ナイロン66、芳香族ポリアミ 下等のポリアミド系の各種繊維、ポリエチレンチレフタ レート、ポリプチレンテレフタレート、ポリ乳酸、ポリ グリコール確等のポリエステル系の各種繊維、ポリアク リロニトリル等のアクリル系の各種機能、ポリエチレン やポリプロビレン等のポリオレフィン系の各種職能、ポ リビニルアルコール系の各種繊維、ポリ塩化ビニリテン 系の呂種繊維、ポリ塩化ビニル系繊維、ポリウレタン系 の各種繊維、フェノール系繊維、ポリフッ化ビニリデン やポリテトラフルオロエチレン等からなるフッ素系織 継 ポリアルキレンパラオキシベンゾエート系の各種機 40 維などが夢けられる。

【0014】半合成繊維の代表例としては、ジアセテー トートリアセテート、キチン、キトサン等を原料とした セルロース系誘導体系各種機能、プロミックスと呼称さ れる蛋白質系の各種繊維などが挙げられる。再生機能の 代表例としては、ビスコース祛や銅ーアンモニア法、あ るいは有機格削法により得られるセルロース系の各種再 生機能(レーヨン、キュプラ、ボリノジック等)などが 挙げられる。

【りり15】天然繊維の代表例としては、亜麻、苧麻、 台成されたDNA、あるいは、化学合成したオリコヌク 50 黄麻などが挙げられる。これらの植物粗雑は、中空状の

(4)

議権形態を示すので本発明に用いることができる。天然 議権以外の中空機能は、特殊なノズルを用いて公知の方 法で製造することができる。ポリアミド、ポリエステル、ポリオレフィン等は溶融紡糸法が好ましく。ノズル としては馬蹄型やC型ノズル、2重管ノズルなどを使用 することができる。本発明においては、連続した均一な 中空部を形成させることができる点で2重管ノズルを用

いるのが好ましい。

[0016] 溶融紡糸ができない合成底分子、半合成繊維又は再生繊維に用いられる高分子の紡糸は溶剤紡糸が好ましく用いられる。この場合も、溶融紡糸と同じく2重管ノズルを用いて、中空部に芯材として適切な液体を充填しながら紡糸することにより連続した中空部を有する中空繊維を得ることができる。本発明に用いる繊維は、特にその形態が規定されるものではない。また、モノブィラメントであってもよく、マルチフィラメントであってもよい。さらに、短微維を紡績した紡績糸でもよい。尚、マルチフィラメントや紡績糸の繊維を用いる場合には、核酸の固定に、単微維制の空陰等を利用することも可能である。

[0017] 本発明に用いる中空繊維は、無処理の状態でそのまま用いてもよいが、必要に応じて、反応性官能基を導入したものであってもよく、また、プラズマ処理や主律、選子簿などの放射簿処理を施したものであってもよい。これら中空繊維に核酸を固定化する方法としては、中空繊維の中壁部に核酸を含む試料を注入した後、中空纖維の内壁面と核酸との間の各種化学的又は物理的な相互作用、すなわち、中空繊維の内壁面に存在する官能差と核酸のヌクレオチド ヌクレオシドを構成する成分との間の化学的又は物理的な相互作用を利用することができる。

【りり18】例えば、無修飾の核酸を中空繊維化固定化する場合には、核酸と中空繊維とを作用させた後 ベーキングや紫外線脈射により固定できる。また、アミノ基で修飾された核酸を中空繊維に固定化する用いる場合には、グルタルアルデヒドや1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロビル)カルボジイミド(EDC)等の架練剤を用いて繊維の官能基と結合させることができる。核酸を含む試料を中空繊維に作用させる際の温度は、5℃~95℃が好ましく、15℃~60℃が更に好ましい。処 40 理時間は連倉5分~24時間であり 1時間以上が好ましい。

【0019】中空機械の場合、上述のどとく中空部分に 核酸を固定化できるのが特徴である。但し、本発明にお いては、内壁部に固定化したのと間様 その機能の外壁 部にも固定することができる。従って 機能筋面から見 れば外壁部及び内壁部の両方に固定化が可能であり、単 位断面満あたりの核酸固定壁が速念の機械に比べて大き くできることが特徴である。また、内壁部だけに核酸を 関定した場合は、配列体を作製(統第)でストネに使用 する接着剤が付着しないため、有効に(接着剤の影響を 受けることなく正確に)固定(比核酸プローブとして使用 することができる。

【0020】上述の方法により得られた核酸固定化中空 繊維は、適当な処理をすることができる。例えば、熱処 理 アルカリ処理、界面活性剤処理などを行うことにより、中空繊維の内壁面に固定化された核酸を変成させ る。あるいは、細胞、菌体などの生料料から得られた核 酸を使用する場合は、不要な細胞成分などを除去する。 そして、処理後の繊維を核酸を検出する材料として用いることができる。なお、これらの処理は別っに実施してもよく、同時に実施してもよい。また。核酸を含む試料を中空繊維内部に固定化する前に、資宜実施してもよい。

【0021】上記の通り調製された核酸固定化中空繊維 は、本発明の機能配列体を構成する基本単位とすること ができる。そして、これらの核酸固定化中空繊維を集束 した後に接着して、繊維配列体となすことができる。こ の際、核磁固定化中空繊維を規則的に配列し、樹脂接着 | 剤等で接着するととにより、例えば、縦横に核酸固定化 中空機能が整然と規則的に配列した核酸固定化中空繊維 配列体を得ることができる。中空繊維配列体の形状は特 に限定されるものではないが、通常は、繊維を規則的に 配列させることにより正方形又は長方形に形成される。 【りり22】「規則的に」とは、一定の大きさの枠の中 に含まれる繊維の本数が一定となるように順序よく配列 させることをいう。例えば、直径1mmの繊維を束にし て断面が縦10mm、横10mmの正方形となるように 配列させようとする場合は、その正方形の枠内(1cm 30 「) における1辺に含まれる繊維の数を10本とし、この1 (季の繊維を1列に楽ねて1層のシートとした後、このシ ートが10層になるように重ねる。その結果、縦に15本、 轡に15本、台計196本の繊維を配列させることができ る。但し、繊維を規則的に配列させる手法は、上記のよ うにシートを重層するものに限定されるものではない。 【0023】との場合に、特定の核酸が固定化された繊 継の位置があらかじめ決められた状態で配列することが 「望ましいが、必ずしもそのように配列させる必要はな い。その理由は、配列体を形成した段階では特定の核酸 を固定化した機能がどの位置に存在するのかが不明で も、配列体の断面を切断した後、一旦ハイブリダイゼー ション手法等を用いて断面における核酸の配置位置を決 定することにより、特定の核酸が固定された繊維の位置 を確認することができるためである。従って、この手法 を用いて、一度、薄片内に配置された複数種類の核酸の 位置を決定しておけば、同一配列体から得られる薄片は すべて同一の位置配置であるので、同一配列体から得ら れるすべての薄片の核酸の位置配置がわかる。

くできることが特徴である。また、内壁部だけに核酸を 【0024】なお、本発明において束にする機能の本数 固定した場合は、配列体を作製(後途)するときに使用 50 は100本以上 好ましくは1,000~10.000.

1 of 1

9/4/2008 12:20 PM

(5)

(00) 本であり、目的に応じて適宜設定することができる。但し、配列体における機能の密度が、1 cm² 当たり100~1,000,000 本となるように調製することが好ましい。そして、高密度に核酸が固定化された繊維配列体の薄片を得るべく機能を配列させるためには、繊維の太さは細い方が好ましい。本発明の好ましい実施療績においては一繊維1本の太さは1 mm以下であることが必要である。

【① 0 2 5】本発明において直径 5 0 μ mのモノフィラメントを用いた場合、1 c m あたり 2 0 0 本の機能を配 10 列させることができるため、1 c m の正方形内に配列させることのできる機能の本数は 4 0 ,0 0 0 9 本である。したがって、この場合は1 c m あたり最高 4 0 ,0 0 0 種類の核酸を固定化することができる。各機能配列体中の各々の中空機能内部に固定化されている核酸の種類は、それぞれ異なる種類の核酸とすることが可能であり、また、同一の核酸が固定化された機能から任意の本数の機能を選択し、その選択された機能を崇ねて適宜配列させることも可能である。即ち、本発明によれば、固定化された核酸の種類と配列の順序に関しては、目的に 20 応じて任意に設定することが可能である。

[0026]本発明においては、上途の核酸固定化中空繊維配列体を機能軸と交差する方向。好ましくは機能軸に対して金圓方向に切断することにより、任意に配列された核酸固定化中空繊維配列体断面を有する滞片を得ることができる。この際の切断方法としては、例えば、ミクロトームを用いて配列体から薄片を切り出す方法等が挙げられる。薄片の厚みに関しては任意に調整することができるが、通常1~5、0000μm、好ましくは10~2、000μmである。

【0027】得られた核酸固定化中空機維配列体断面を有する薄片には、該配列体を構成する中空繊維の数に応じた核酸が存在する。薄片の断面積あたりの核酸の数に関しては、用いる中空繊維の外径や配列体作製時の方法等を適宜選択することにより、薄片断面積1cm²あたり100個以上の核酸が固定化された薄片を作製することが可能であり、更には、薄片断面積1cm²あたり1(0)0個以上の核酸が固定化された薄片を作製することも可能である。

【0028】得られた核酸回定化中空機能配列体断面を 40 有する薄片は、固定化された核酸をプローブとして、横体と反応させてハイブリダイゼーションを行うことにより、検体中の特定のポリヌクレオチドの塩基配列の検出に用いることができる。本発明で含うプローブとは、検出すべき遺伝子の塩基配列に相続的な塩基配列を有する核酸を指す。即ち、本発明の核酸固定化中型繊維配列体断面を有する酵片を検体と反応させてハイブリダイゼーションを行い、プローブと相続的な検体中に存在する核酸とのハイブリッドを形成させ、このハイブリッドを検出することにより、目的とする塩基配列を有する検体中 50

の核酸を検出することができる。

[0029] ハイブリッドの検出には、ハイブリッドを特異的に認識することができる公知の手段を用いることができる。例えば、検体中の核酸に、蛍光物質、発光物質、ラジオアイソトーブなどの標識体を作用させ、この標識体を検出することができる。これら標識体の軽額や標識体の導入方法等に関しては、何ら制限されることはなく、従来公知の各種手段を用いることができる。

[0000] これら薄片は、固定化された核酸をプロープとして、検体と反応させてハイブリダイゼーションを行うことにより、検体中の特定の塩基配列を有する核酸の鍛出に用いることができる。本発明で言うプローブとは、液嚢には検出すべき過ビ子の塩基配列に相構的な塩基配列を有する核酸を指す。即ち、本発明の核酸固定化中空機械配列体断面を有する薄片を検体と反応させてハイブリダイゼーションを行い、プローブと相続的な検体中に存在する核酸とのハイブリッドを形成させ、このハイブリッドを検出することにより、目的とする塩基配列を有する検体中の核酸を検出することができる。また、

本発明で言うプローブとは、広義には絵体中に存在する するタンパク質や低分子化合物等と特異的に結合するこ とができる核酸を指す。従って、これらの薄片の利用法 としては、固定化された核酸(プローブ)とハイブリッ ドを形成する核酸を検出するための利用に図まらず、固 定化された核酸と特異的に結合するタンパク質や低分子 化合物等の各種試料(例えば生体成分等)を検出するた めの利用が挙げられる。

【0031】固定化された核酸とハイブリッドを形成する核酸や、固定化された核酸と特異的に結合する各種生体成分の検出には、公知の手段を用いることができる。例えば、検体中の核酸、タンパク質又は低分子化合物等に 蛍光物質、温光物質、ラジオアイソトーブなどの裸族体を作用させ、この標識体を検出することができる。これら標族体の種類や標識体の導入方法等に関しては、何ら制度されることはなく 従来公知の各種手段を用いることができる。

[0032]

【実施例】本発明を以下の実施例によって更に詳細に説明する。但し、本発明はこれら実施例によりその技術的 範囲が限定されるものではない。

参考例]

中空機能の前処理(1):ナイロン製中空機能(外径約309mm)約1mの中空部に、室温の機能(純度99%)).1m1を注入し、10秒間保持した。次に、中空部に室温の水を多量に注入して十分洗浄後、乾燥して、ナイロン製中空機能の前処理を行った。

【0033】参考例2

中空御淮の前処理(2):協職(権度99%)の代り に、議職の10%エタノール海液を用いた以外は 英範 例1と同様にナイロン製中空機権のた前処理を行った。

9/4/2008 12:21 PM

(6)

[0034] 参考例3

5'末端にアミノ基を有するオリゴヌクレオチドの調製: 以下に示したオリゴヌクレオチド(プローブA. プローブB)を台成した。

9

プローブA: CCCATCGAAACCTTGCTGTACGACCGACCGCTC(配列番号1)

プロープB: CATGAGGTCCAGGGTTTGGGACAGCAG(配列器号2)

【① ① 3 5 】オリゴヌクレオチドの合成はPEバイオシステムズ性の自動台成級DNA/RNA synthesizer (model 39 10 4)を用いて行い。DNA合成の最終ステップでアミノリンクII(商標名)(アプライドバイオンステム社)を用いてそれぞれのオリゴヌクレオチドの5、未端にNH, (CH,)。一を導入し、一般的手法により、IQ保護及び精製して使用した。

【0036】実絡例1

核酸固定化中空繊維の作製(1):参考例1及び参考例2で前処理したナイロン製中空繊維に対し、参考例3において作製したにアミノ墓を有するオリゴヌクレオチド(プローブA及びプローブB)をそれぞれ、以下の方法20により中空繊維内部に固定化した。

【9037】19 mmリン酸カリウム溶液(pHB)経過液に、参考例3 において作製したにアミノ毒を有するオリゴヌクレオチド (0.1~50 mm)を加えた溶液を、実施例1及び実施例2で前処理したナイロン製中空機能に注入した後、20℃で終夜反応を行った。反応後 10 mmリン酸カリウム溶液(pHB)機画液、1M KCl溶液、水で、中空繊維を洗浄し、オリゴヌクレオチドが中空機能の内壁面に固定化された核酸固定化中空繊維を得た(図1)。図1において、(1)はプローブAが固定された中空機能を表す。また、(3)及び(4)の機能乗のうち自丸(○)で表示した機能はプローブAが固定化されたものを、無丸(●)で表示した機能はプローブAが固定されたものを表す。

【0038】実施例2

核酸固定化中空機構の作制(2):参考例1及び参考例 2で前処理したナイロン製中空機推に対し、参考例3に おいて作製したにアミン基を有するオリゴヌクレオチド (プローブA及びプローブB)をそれぞれ、以下の方法 49 により中空機構内部に固定化した。

【0039】参考例3において作製したにアミノ墓を有するオリゴヌクレオチドの脅液(核酸漁度10ルq/ml、複媒として0.1m Mac1,を含むリン酸緩慢液-生理負塩水を使用)の2505μ1と、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノブロビル)-カルボジイミド(EDC)の0.05gとを複合した溶液を 参考例1及び参考例2で前処理したナイロン中空繊維に往入した。その後、1/15 mol/1リン酸塩緩調液(ph8.0)で洗浄し、同様倍減5 m ! に浸した。これに、EDCD9.12gを加え 空温で3時間振とうした

後、1/15 mol/1リン酸塩緩鬱液(pH8.0)で更に洗浄し、 オリコヌクレオチドが中空繊維の内壁面に固定化された 核酸固定化中空機維を得た。

10

【0 0 4 0 】実施例3

核酸固定化中空離催の作製(3):ナイロン製中空繊維の代わりに、表面を親水化処理したポリエチレン製中空 繊維(外径約300 mm、ポリエチレンービニルアルコール共真合体で表面を被覆)を用いて、実施例1と同様の方法により、オリゴスクレオチドが中空繊維の内壁面に固定化された核酸固定化中空繊維を得た。

【りり41】実施例4

核酸固定化繊維配列体の作製、真施側1で得たブローブ Aが固定化されたナイロン繊維(参考例)の表面処理を 行ったもの、長さ20cm)20本を、テフロン(登録 商標) 板上に互いに重なることなく且つ密着させて配列 し、両繼を固定した。これに、ボリウレタン樹脂接着剤 (日本ポリウレタン工業(株)コロネート4403. ニッポラ ン4223)を薄く塗布し、ポリウレタン樹脂が十分に固ま った後、これをテフロン板上から剝がし、プロープAが、 固定化された繊維が一列に配列したシート状物を得た。 一方、プロープBが固定化された繊維についても、同様 の操作によりシート状物を得た。次いで、これらのシー ト状物を図1 (3)の配列となるように20枚積層し、 上記接着剤を使用して接着し、縦構為々20本ずつ、計 400本の機能が規則的に正方に配列した核酸固定化繊 継配列体を得た。参考例2及び3により裏面処理を行っ た御爺それぞれに対しても同様の操作により核酸固定化 繊維配列体を得た。さらに、実施例2及び3で得られた。 核酸固定化繊維についても、上記と同様にして核酸固定 30 化機能配列体を得た。

【0042】実施例5

核酸固定化繊維配列体の作製:実施例1で得たプロープ Aが固定化された表面処理の異なる2種のナイロン中空 繊維(長さ20cm)20本を、それぞれテフロン板上 に互いに重なるととなく且つ密着させて配列し、両機を 固定した。これに、ボリウレタン養脂接着剤(日本ボリ ウレタン工業(株)コロネート4403、ニッボラン4223)を 薄く塗布し、ボリウレタン樹脂が十分に囲まった後、これをテフロン板上から剥がしプロープAが固定化された 繊維が一列に配別したシート状物を得た。一方、プロー プBが固定化された繊維についても同様の操作を行った。

【9043】次いで、裏面塑理の同じ機権同士について、プローブAが固定化された機能からなるシート状物。プローブBが固定化された機能からなるシート状物。及び機能配列体の一列を構成する機能のうち一部をプローブBが固定化された機能、残りの一部をプローブ Aが固定化された機能としたシート状物を作製した。これらのシート状物を図1(3)に示すように20枚積層50 し、上記接着副を使用して接着し、機構各々20本ず

9/4/2008 12:21 PM

13

14

繊維並びに核酸が固定化された中型機能配列体及びその 薄片が提供される。 本発明によれば、核酸が任意に高密 度目つ正確に配列された核酸固定化中空繊維配列体の繊 継断面を有する薄片を再現性よく効率的に得ることがで きる。この薄片を用いて 検体中の核酸の種類および量 を調べることができる。

【0056】本発明を従来法と比較した利点、有用性と しては、例えば、固定化プロセスを二次元平面上で行わ ず、一次元標道体としての御稚上で分離・独立して行う。 ことにより、鎖長によらず乾酸の定量的固定が可能とな※10 【配列表】

*ったこと、整列化プロセスに各種の微維畸形化技術、な いし維物作製技術の導入による高密度化が可能となった こと、また、その結果得られる選られる三次元構造体と しての繊維薬から目的とする二次元配列体を作製するた め、従来法にはない薄片化プロセスが新たに導入された が、それに伴いスポッティング法のような誤差の多い後 **置分注線作が不要となり、連続切片化を通した多量生産** が可能となったこと等があげられる。

[0057]

SEQUENCE LISTING

(8)

<119> MITSUBISHI RAYON CO., LTD.

<120> NUCLEIC ACID-FIXED HOLLOW FIBER, AN ARRAY OF THE FIBERS AND A SLICE OF THE ARRAY.

<130> P99-0105

<140×

<141>

<160> 4

<170> Patentin Ver. 2.0

<210> 1

<211> 33

<21.7> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400⊳ 1

ocquicquam contoctota comocquique etc

33

<215> 2

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220⊳

<223> Synthetic DNA

<400× 2

gatgagging aggicaggot troppacagi ag

32

<210> 3

<211> 28

<217> DNA

<213> Artificial Sequence

特闘2000-245460 (9) **1**5 16 <?20> <223> Synthetic DNA <400> 3 28 gagecetege tegitacagea aggitited <210⊳ 4 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220× <223> Synthetic DNA <400> 4 ergetgreec anaccetgae erceace 27

[0058]

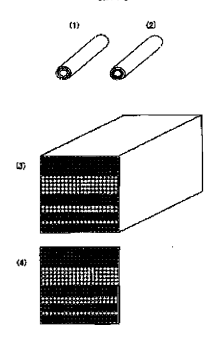
【配列表フリーチキスト】配列番号 】:台成DNA

配列番号 2 :合成 INA 配列番号 3 :合成 INA 配列番号 4 :合成 D N A 【 図面の簡単な説明】

【図1】図1は核酸固定化中空繊維並びに核酸固定化中*

* 空機能配列体及びその薄片の模式図である。(1)はプロープAが固定化された核酸固定化中空機能、(2)はプロ20 ープBが固定化された核酸固定化中空機能、(3)はこれら2種の核酸固定化中空機能からなる核酸固定化機能配列体、及び(4)はこの核酸固定化中空機能配列体を機能報以して季直方向に切断した筋面を示す。

[図]]



(10) 特關2000-245460

フロントページの続き

Fターム(参考) 20045 AA35 BB27 DA12 DA13 DA14 FB01 FB02 FB07 FB08 FB12

FB15 GC36

48024 AAZG BARG CAC1 HA12

48033 NAC1 NA45 NB65 ND05 ND20

48063 QAD1 QA18 QQ42 QQ89 QR32

QR35 QR82 Q534

4LG33 ABC2 BA53 BA91 CAC2